

# PROTECTIX 40 MG/200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS UP TO 4 KG

Zugelassen

- Imidacloprid
- Permethrin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

PROTECTIX 40 MG/200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS UP TO 4 KG

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Hund

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch  
200.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53AC54

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Portugal

---

**Verfügbar in:**

Portugal

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Beaphar B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

21/11/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Beaphar B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

1605/01/23DFVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/11/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0433/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Kroatien Zypern Tschechische Republik Deutschland Griechenland Ungarn  
Italien Lettland Litauen Malta Niederlande Polen Portugal Rumaenien  
Slowakei Slowenien Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0433001-mr-rpe802-en.pdf